

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000106943>

Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live

Zugelassen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

- Hund

Art der Anwendung:

- subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
3.00
log10 50% cell culture infectious dose
/
1.00
millilitre(s)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
7.00
log10 50% cell culture infectious dose
/
1.00
millilitre(s)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
3.20
log10 50% cell culture infectious dose

/

1.00

millilitre(s)

- Verfügbar nur in [englisch](#)

6.00

log₁₀ 50% cell culture infectious dose

/

1.00

millilitre(s)

Darreichungsform:

- Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

- QI07AD04

Abgaberegung:

- Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Zugelassen in:

- Luxemburg

Verfügbar in:

- Luxemburg

Packungsbeschreibung:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

- Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

- Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

- Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

- 28/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

- Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

- V 087/93/11/0348

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 21/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktinformation

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(1\)](#)

französisch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/01/2024

[Herunterladen](#)